

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Neautorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

229.60 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în [Engleză](#)
59.60 miligram(e) / 1.00 Aplicator

Disponibile numai în [Engleză](#)
10.00 miligram(e) / 1.00 Aplicator

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramamară:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 7 zi

- Lapte. 84 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories Limited

Data autorizației de comercializare:

3/10/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 02000/4426

Data modificării statusului autorizației:

11/07/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0328/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

2402467-paren-20190329.rtf